



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 2265]

नई दिल्ली, शुक्रवार, नवम्बर 16, 2012/कार्तिक 25, 1934

No. 2265]

NEW DELHI, FRIDAY, NOVEMBER 16, 2012/KARTIKA 25, 1934

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2724(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

*1. डेक्सामिथाजोन+
क्लोरेफेनिकोल+

डेक्सामिथाजोन सोडियम
फोस्फेट 0.025% डब्ल्यू/वी

10 मिलि की 11.18
वायल ड्रोपर और

12.13"

बोरिक एसिड+ क्लोरफेनिकोल- 1.0% डब्ल्यू/वी कार्टन सहित
 फिनायल मरक्यूरिक+ बोरिक एसिड- 1.5% डब्ल्यू/वी (बफरिंग एजेंट के समान)
 नाइट्रेट ऑख/कान फिनायल मरक्यूरिक नाइट्रेट-0.001% डब्ल्यू/वी (प्रिसरवेटिव के समान)
 का ड्रॉप

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	9.04	9.81
10	11.18	12.13
15	12.48	13.54
20	14.52	15.75
30	16.70	18.12

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.12600 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2724(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each ml contains</u>				
"1.	Dexamethasone+ Chloramphenicol+ Boric Acid + Phenyl Mercuric Nitrate Eye/Ear Drops	Dexamethasone Sodium Phosphate-0.025% w/v Chloramphenicol-1.0% w/v Boric Acid - 1.5% w/v (As buffering agent) Phenyl Mercuric Nitrate-0.001% w/v (as preservative)	10 ml Vial with Dropper & Carton	11.18	12.13"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	9.04	9.81
10	11.18	12.13
15	12.48	13.54
20	14.52	15.75
30	16.70	18.12

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.12600 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its

status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2725(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्माता का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

"1.	जैन्टामाइसिन+ डेक्सामिथाजोन+ हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस+ बोरिक एसिड+ बेन्जायकोनियम क्लोराइड आँख/कान का ड्रॉप	जैन्टामाइसिन सल्फेट जैन्टामाइसिन बेस 0.3% डब्ल्यू/वी के बराबर डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट 0.025% डब्ल्यू/वी हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस-0.025% डब्ल्यू/वी बोरिक एसिड-1.5% डब्ल्यू/वी बेन्जायकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0.02% डब्ल्यू/वी (प्रिसरवेटिव के समान)	10 मिलि की वायल ड्रॉपर और कार्टन सहित	11.24	12.20"
-----	---	--	---	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	9.06	9.83
10	11.24	12.20
15	12.56	13.63
20	14.64	15.88
30	16.88	18.31

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.13200 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्पर्यायी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

(ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम्भ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के सार्थ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2725(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each ml contains</u>			
"1.	Gentamycin+ Dexamethasone + Hydroxyl Propyl Methyl Cellulose+ Boric Acid + Benzalkonium Chloride Eye/Ear Drops	Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin Base-0.3% w/v Dexamethasone Sodium Phosphate-0.025% w/v Hydroxyl Propyl Methyl Cellulose-0.025% w/v Boric Acid-1.5% w/v Benzalkonium Chloride Solution-0.02% w/v (as preservative)	10 ml Vial with Dropper & Carton	11.24	12.20"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	9.06	9.83
10	11.24	12.20
15	12.56	13.63
20	14.64	15.88
30	16.88	18.31

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.13200 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price

- so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
 - (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
 - (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2726(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक मिलि में				
*1.	जैन्टामाइसिन+ डेक्सामिथाजोन+ बेटाडेक्स आँख/कान का ड्रॉप	जैन्टामाइसिन सल्फेट जैन्टामाइसिन बेस-0.3% डब्ल्यू/वी के बराबर डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट 0.05% डब्ल्यू/वी बेटाडेक्स-0.1% डब्ल्यू/वी	10 मिलि की वायल ड्रॉपर और कार्टन सहित 0.05% डब्ल्यू/वी	11.56 12.54"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	9.22	10.00
10	11.56	12.54
15	13.04	14.15
20	15.28	16.58
30	17.84	19.36

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16400 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2726(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Gentamycin+ Dexamethasone + Betadex Eye/Ear Drops	<u>Each ml contains</u> Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin Base-0.3% w/v Dexamethasone Sodium Phosphate-0.05% w/v Betadex-0.1% w/v	10 ml Vial with Dropper & Carton	11.56	12.54"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	9.22	10.00
10	11.56	12.54
15	13.04	14.15
20	15.28	16.58
30	17.84	19.36

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.16400 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2727(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

"1.	ओप्लोक्सीन+ डेक्सामिथाजोन+ हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस बेन्जायकोनियम क्लोराइड आँख/कान का ड्रॉप	ओप्लोक्सीन-0.3% डब्ल्यू/वी डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट डेक्सामिथाजोन फोस्फेट 0.05% डब्ल्यू/वी के बराबर हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस-0.025% डब्ल्यू/वी बेन्जायकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0.01% डब्ल्यू/वी (प्रिसरवेटिव के समान)	10 मिलि की वायल ड्रॉपर और कार्टन सहित	11.10	12.04"
-----	---	---	---	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैक के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	8.99	9.75
10	11.10	12.04
15	12.35	13.40
20	14.36	15.58
30	16.46	17.86

- सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11800 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है; यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2727(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each ml contains</u>			
"1.	Ofloxacin + Dexamethasone + Hydroxy Propyl Methyl Cellulose Benzalkonium Chloride Eye/Ear Drops	Ofloxacin-0.3% w/v Dexamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone Phosphate-0.05% w/v Hydroxy Propyl Methyl Cellulose-0.025% w/v Benzalkonium Chloride Solution-0.01% w/v (as preservative)	10 ml Vial with Dropper & Carton	11.10	12.04"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.99	9.75
10	11.10	12.04
15	12.35	13.40
20	14.36	15.58
30	16.46	17.86

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.11800 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[F. No. 127/2012/F/E No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-III]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 दिसम्बर, 2012

का.आ. 2728(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के संशोधित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

"1.	डेक्सामिथाजोन+ क्लोरामफेनिकोल हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस+ फिनायल मरक्यूरिक नाइट्रेट आँख/कान का ड्रॉप	डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट डेक्सामिथाजोन फोस्फेट 0.1% डब्ल्यू/वी के बराबर क्लोरामफेनिकोल-0.5% डब्ल्यू/वी हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस-0.025% डब्ल्यू/वी फिनायल मरक्यूरिक नाइट्रेट-0.002% डब्ल्यू/वी (प्रिसरवेटिव के समान)	10 मिलि की वायल ड्रॉपर और कार्टन सहित	12.02	13.04"
-----	--	---	---------------------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	9.45	10.25
10	12.02	13.04
15	13.73	14.90
20	16.20	17.58
30	19.22	20.85

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.21000 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करो के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[क्रा. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-11]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2728(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each ml contains</u>				
"1.	Dexamethasone + Chloramphenicol + Hydroxy Propyl Methyl Cellulose Phenyl Mercuric Nitrate Eye/Ear Drops	Dexamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone 0.1% w/v Chloramphenicol-0.5% w/v Hydroxy Propyl Methyl Cellulose-0.025% w/v Phenyl Mercuric Nitrate-0.002% w/v (as preservative)	10 ml Vial with Dropper & Carton	12.02	13.04"

*Subject to actual payment of Government taxes/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	9.45	10.25
10	12.02	13.04
15	13.73	14.90
20	16.20	17.58
30	19.22	20.85

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.21000 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2729(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
	प्रत्येक मिलि में				
"1.	जैन्टामाइसिन+ डेक्सामिथाजोन+ हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस+ बेन्जायकोनियम क्लोराइड आँख/कान का ड्रॉप	जैन्टामाइसिन सल्फेट जैन्टामाइसिन बेस 0.3% डब्ल्यू/वी के बराबर डेक्सामिथाजोन सोडियम डेक्सामिथाजोन फोस्फेट 0.05% डब्ल्यू/वी के बराबर हाइड्रोक्सी प्रोपिल मिथायल सेल्यूलोस-0.025% डब्ल्यू/वी बेन्जायकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0.02% डब्ल्यू/वी (प्रिसरवेटिव के समान)	10 मिलि की वायल ड्रॉपर और कार्टन सहित	11.60	12.59"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	9.24	10.03
10	11.60	12.59
15	13.10	14.21
20	15.36	16.67
30	17.96	19.49

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16800 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आवेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया है।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2729(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each ml contains</u>				
"1.	Gentamycin + Dexamethasone + Hydroxy Propyl Methyl Cellulose+ Benzalkonium Chloride Eye/Ear Drops	Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin Base-0.3% w/v Dexamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone Phosphate-0.05% w/v Hydroxy Propyl Methyl Cellulose-0.025% w/v Benzalkonium Chloride Solution-0.02% w/v (as preservative)	10 ml Vial with Dropper & Carton	11.60	12.59"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	9.24	10.03
10	11.60	12.59
15	13.10	14.21
20	15.36	16.67
30	17.96	19.49

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.16800 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- S. K. BHATT, Dy. Director

नई दिल्ली, 15 नवम्बर, 2012

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

प्रत्येक 10 मिलि में

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त लागू है।

નોંદ :

- (क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रत्येक के लिए (4) में विनिर्दिष्ट सेवा के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं -

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3
10	5.88	6.38
20	6.98	7.57
30	8.10	8.79
50	10.84	11.76
60	12.32	13.37
100	16.66	18.08
120	20.22	21.93
150	23.00	24.96
200	28.18	30.58
250	33.54	36.39
500	61.24	66.45

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.09324 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक के जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ञ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, जो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त उचित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करता है तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1965 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनियमित दवाओं की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[क्रा. सं/127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2730(E).—In exercise of the powers conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Suspension	Each 100 mg contains Carbonyl Iron 50 mg Elemental Iron 60mg Zinc Gluconate 10mg	200 ml Bottle with M. Cup	28.18	30.58"

Vitamin B12-5mcg
 Vitamin E- 15 IU
 Selenium (as Sodium Selenate)-60mcg
 Folic Acid-1mg

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.88	6.38
20	6.98	7.57
30	8.10	8.79
50	10.84	11.76
60	12.32	13.37
100	16.66	18.08
120	20.22	21.93
150	23.00	24.96
200	28.18	30.58
250	33.54	36.39
500	61.24	66.45

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.09324 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 2(36)/2012/D.P./NPPA-Div-II]

S. K. CHATTERJEE, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2731(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 15 मिलि में

1.	मल्टीविटामिन सिरप	प्रोटीन हाइड्रोलायसेट 20% - 1 ग्रा. (कुल नाइट्रोजन 24 मिग्रा. के बराबर)	200 मिलि की बोतल एम.कप	45.30	49.15"
----	-------------------	--	------------------------	-------	--------

विटामिन बी1-0.5 मिग्रा., सहित
 विटामिन बी2-0.5 मिग्रा., विटामिन बी6-0.5 मिग्रा.,
 विटामिन बी12-0.25 एमसीजी, डी-पैन्थिनोल-1 मिग्रा.
 आयरन कोलिन साइट्रेट 66% सोल्यूशन-50 मिग्रा.
 (एलिमेन्टल आयरन -6 मिग्रा. के बराबर)
 फोलिक एसिड-0.1 मिग्रा., मेगनिस क्लोराइड-10 मिग्रा.
 मैगनिशियम क्लोराइड-10 मिग्रा., सोरबिटोल सोल्यूशन 70% -0.75 ग्रा.
 निप्दासिनामाइड-8 मिग्रा.

*सरकारी उद्योगों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.76	7.33
20	8.70	9.44
30	10.66	11.56
50	15.12	16.40
60	17.48	18.97
100	25.24	27.39
120	30.48	33.07
150	35.84	38.88
200	45.30	49.15
250	54.94	59.60
500	104.08	112.93

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17888 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्म, शर्तों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, जो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश का कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेगा।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2731(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Syrup	Each 15ml contains Protein Hydrolysate 20%-1.0gm (eq. to total Nitrogen 24mg) Vitamin B1-0.5mg Vitamin B2-0.5mg Vitamin B6-0.5mg Vitamin B12-0.25mcg D-Panthenol-1.0mg Iron Choline Citrate 66% Soln.-50mg (eq. to elemental Iron 6mg) Folic Acid-0.1mg Manganese Chloride-10mg Magnesium Chloride-10mg Sorbitol Solution 70%- 0.75gm Niacinamide-8mg	200 ml Bottle with M. Cup	45.30	49.15"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.76	7.33
20	8.70	9.44
30	10.66	11.56
50	15.12	16.40
60	17.48	18.97
100	25.24	27.39
120	30.48	33.07
150	35.84	38.88
200	45.30	49.15
250	54.94	59.60
500	104.08	112.93

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.17888 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2732(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	मल्टीविटामिन सिरप	फेरिक ऐमोनियम साइट्रेट- 100 मिग्रा. (ऐलिमेन्टल आयरन 20.5 मिग्रा. के बराबर) एल-लायसिन	200 मिलि की बोतल एम.कप सहित	30.60	33.20"
-----	-------------------	--	-----------------------------	-------	--------

मोनोहाइड्रोक्लोराइड- 33.3 मिग्रा.

विटामिन बी1- 1 मिग्रा.

विटामिन बी6- 0.5 मिग्रा.

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-II के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.02	6.53
20	7.22	7.83
30	8.46	9.18
50	11.44	12.41
60	13.06	14.17
100	17.88	19.40
120	21.66	23.50
150	24.82	26.93
200	30.60	33.20
250	36.56	39.67
500	67.32	73.04

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.10538 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2732(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Syrup	Each 5ml contains Ferric Ammonium Citrate-100mg (eq. to elemental Iron 20.5mg) L-Lysine Monohydrochloride-33.3mg Vitamin B1-1mg Vitamin B6-0.5mg	200 ml Bottle with M. Cup	30.60	33.20"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.02	6.53
20	7.22	7.83
30	8.46	9.18
50	11.44	12.41
60	13.06	14.17
100	17.88	19.40
120	21.66	23.50
150	24.82	26.93
200	30.60	33.20
250	36.56	39.67
500	67.32	73.04

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.10538 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/F. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

क्र.आ. 2733(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में निश्चित करती है।

सारणी-I : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्माता का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	मल्टीविटामिन सिरप	विटामिन ए पाल्मिटेट - 2500 आईयू विटामिन बी1- 2.5 मिग्रा. विटामिन बी2- 2.5 मिग्रा. विटामिन बी6- 0.75 मिग्रा. नियासिनामाइड- 25 मिग्रा. जिंक सल्फेट- 20 मिग्रा. कॉपर सल्फेट- 10 मिग्रा. पोटाशियम आयोडाइड- 50 एमसीजी	150 मिलि की बोतल एम.कप सहित	26.78	29.06"
-----	-------------------	---	-----------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.16	6.68
20	7.48	8.12
30	8.86	9.62
50	12.10	13.13
60	13.84	15.02
100	19.18	20.81
120	23.22	25.19
150	26.78	29.06
200	33.24	36.07
250	39.82	43.20
500	73.86	80.14

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11845 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से

- 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-1 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मूनि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2733(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Multivitamin Syrup	Each 5ml contains Vitamin A Palmitate-2500IU Vitamin B1-2.5mg Vitamin B2-2.5mg Vitamin B6-0.75mg Niacinamide-25mg Zinc Sulphate-20mg Copper Sulphate-10mg Potassium Iodide-50mcg	150 ml Bottle with M. Cup	26.78	29.06"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.16	6.68
20	7.48	8.12
30	8.86	9.62
50	12.10	13.13
60	13.84	15.02
100	19.18	20.81
120	23.22	25.19
150	26.78	29.06
200	33.24	36.07
250	39.82	43.20
500	73.86	80.14

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.11845 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

क्र.आ. 2734(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन स्वदेशी उत्पादित अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन स्वदेशी उत्पादित विनिर्मितियों के मूल्य किये हैं। तदनुसार ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन स्वदेशी उत्पादित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को "जनहित" में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को सस्ती/उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

"1.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 40 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	10 मिलि की वायल	135.12	140.52
2.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 100 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	10 मिलि की वायल	264.42	275.00
3.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 100 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	3 मिलि की कार्टिज	144.80	150.59"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ङ.) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (च) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.04 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (छ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.04 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.04 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2734(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified for Human Insulin Injection produced domestically in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of Human Insulin Injection produced domestically. Accordingly, prices for Human Insulin Injection produced domestically were approved in “public interest” under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and affordable/reasonable price to consumer public.

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each ml contains</u>			
“1.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 40 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	10ml Vial	135.12	140.52
2.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 100 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	10ml Vial	264.42	275.00
3.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 100 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	3ml Cartridge	144.80	150.59”

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (e) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (f) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.04 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (g) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.04 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.04. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (h) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (i) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/127/2012/F/F. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2735(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जेक्शन आयातित तैयार फॉर्म में अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर ह्यूमन इन्सुलिन इन्जेक्शन आयातित तैयार फॉर्म विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयातित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये हैं। तदनुसार ह्यूमन इन्सुलिन इन्जेक्शन आयातित तैयार फॉर्म विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को "जनहित" में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को सस्ती/उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक मिलि में					
"1.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 40 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	10 मिलि की वायल	160.26	166.67
2.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 100 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	10 मिलि की वायल	284.84	296.23
3.	ह्यूमन इन्सुलिन	इन्सुलिन ह्यूमन - 100 आईयू (ह्यूमन इन्सुलिन का रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन)	3 मिलि की कार्टिज	200.01	208.01"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ङ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (च) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.04 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (छ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.04 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.04 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2735(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified for Human Insulin Injection imported finished form in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of Human Insulin Injection imported finished form formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for Human Insulin Injection imported finished form were approved in “public interest” under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and affordable/reasonable price to consumer public.

Table

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each ml contains</u>			
“1.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 40 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	10ml Vial	160.26	166.67
2.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 100 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	10ml Vial	284.84	296.23
3.	Human Insulin Injection	Insulin Human - 100 IU (Human Insulin of recombinant DNA Origin)	3ml Cartridge	200.01	208.01”

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approach NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (e) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (f) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.04 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (g) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.04 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.04. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (h) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (i) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2736(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलरज़न इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये हैं। तदनुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	प्रेड फोर्ट (प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1%) आँख का ड्रॉप सस्पेंशन प्रत्येक 10 मिलि पैक में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1.0%, बेन्ज़ॉलकोनियम क्लोराइड 0.006%, ईडीटेड डाईसोडियम 0.0127% पोलिसोरबेट 80, बोरिक ऐसिड, सोडियम साइट्रेट, सोडियम क्लोराइड, हाइड्रोक्सीप्रोपिल मिथायलसेल्यूलोस बेच सं. - E68138/मात्रा - 44480 वायल बेच सं. - E68146/मात्रा - 44748 वायल बेच सं. - E68315/मात्रा - 36288 वायल	10 मिलि का वायल	89.41	89.41	92.99"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2736(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Allergan India Pvt. Ltd.

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Pred Forte (Prednisolone acetate 1%) Eye drop suspension Each 10 ml pack contains Prednisolone Acetate - 1.0% with Benzalkonium chloride - 0.006%, Edetate Disodium 0.0127% polysorbate 80, boric acid, sodium citrate, sodium chloride hydroxypropyl methylcellulose Batch no. E68156/Qty 44400 Vial Batch no. E68146/Qty 44748 Vial Batch no. E68315/Qty 36288 Vial	10ml Vial	89.41	89.41	92.99"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2737(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) / (4) और (7) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
---------------------------------------	----------	---	--	---

1	2	3	4	5	6
"1.	मेडोपार 250 मिग्रा. प्रत्येक टिकिया में लेवोडोपा-200 मिग्रा. बेन्सराजाइड एचसीएल 57 मिग्रा. बेन्सराजाइड 50 मिग्रा. के बराबर बेच सं. - B2384/01/मात्रा - 72800 पत्तें	10 का एएल_पत्ता	98.60	129.11	134.27"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2737(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Madopar 250 mg tablet Each tablet contains Levodopa - 200 mg Benserazide HCL - 57 mg eq. to Benserazide - 50 mg Batch no. B2384/01/ Qty. 72800 strips	10's Al_St	98.60	129.11	134.27"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approach NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/127/2012/F/E. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2738(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मेसर्स नोवारटिस इंडिया लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयाजित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को जोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वका मूल्य निर्धारण विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
"1.	विटालेक्स प्लस टीआर गोलियां 30 की बोतल प्रत्येक टिकिया में बिटा-केरोटिन (प्रोविटामिन ए)-10000 आईयू विटामिन सी (एसकोरबिक एसिड) 300 मिग्रा. विटामिन ई (डी-एल्फा टोकोफेरोल एसिटेट) 100 आईयू विटामिन बी2 (रिबोफ्लेविन) 20 मिग्रा. सेलेनियम (एचवीपी* चिलेट) 50 एमसीजी जिंक (ग्लूकोनेट) 40 मिग्रा. कोपर (एचवीपी* चिलेट) 2 मिग्रा. ल्यूटिन (176 एमसीजी का जेक्सानथिन मिलाकर) 4 मिग्रा. (एचवीपी = हाइड्रालायजिड वेजिटेबल प्रोटीन) बेच सं. - 2463674 / मात्रा - 13824 पैक्स बेच सं. - 2506423 / मात्रा - 31500 पैक्स		268.48	268.48	279.22"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करो सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2738(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Novartis India Ltd.

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the prices for concerned imported formulations and approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Vitalux Plus TR Tablet Each tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl acetate) - 100 IU Vit. B2 (Riboflavin)- 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mcg Zinc (Gluconate) - 40 mg Copper (HVP* Chelate) - 2 mg Lutein (Supplying 176 mcg of Zeaxanthin) - 4 mg HVP = Hydrlyzed vegetable protein Batch no. 2463674 / Qty. 13824 packs Batch no. 2506423 / Qty. 31500 packs	30's Bottle	268.48	268.48	279.22"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special

features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/127/2012/F/F. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2739(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सेनोफी इंडिया लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये हैं। तदनुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	एपिडरा 100 आईयू सोलोस्टार प्रत्येक मिलि में	3 मिलि का कार्टिज पेन और	528.44	525.72	546.75

	मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ग्लेरजिन 100 आईयू बेच सं. -2F471A / मात्रा - 16100 कार्टिज	निडल सहित			
2.	लेन्टस 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ग्लेरजिन 100 आईयू बेच सं. -2F405A / मात्रा - 3000 कार्टिज बेच सं. -2F406A / मात्रा - 3000 कार्टिज बेच सं. -2F401A / मात्रा - 108000 कार्टिज बेच सं. -2F348A / मात्रा - 127425 कार्टिज	3 मिलि का कार्टिज	474.87	474.62	493.60
3.	लेन्टस 100 आईयू सोलोस्टार प्रत्येक मिलि में मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ग्लेरजिन 100 आईयू बेच सं. -2F414A / मात्रा - 2400 कार्टिज बेच सं. -2F354A / मात्रा - 36000 कार्टिज	3 मिलि का कार्टिज	770.21	770.21	801.02
4.	लेन्टस 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में मोनोकम्पोनेन्ट इन्सुलिन ग्लेरजिन 100 आईयू बेच सं. -2F309A / मात्रा - 11200 वायल	10 मिलि का वायल	2370.49	2370.49	2465.31*

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2739(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Sanofi India Ltd.

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Apidra U100 Solostar Each ml contains Monocomponent Insulin Glargine 100IU Batch no. 2F471A/Qty. 16100 Cartridges	3ml Cartridge with Pen & Needles	528.44	525.72	546.75
2.	Lantus 100 IU / ML Each ml contains Monocomponent Insulin Glargine - 100 IU Batch no. 2F405A/Qty. 3000 Cartridges Batch no. 2F406A/Qty. 3000 Cartridges Batch no. 2F401A/Qty. 108000 Cartridges Batch no. 2F348A/Qty. 127425 Cartridges	3ml Cartridge	474.87	474.62	493.60
3.	Lantus 100 IU / ML Solostar Each ml contains Monocomponent Insulin Glargine - 100 IU Batch No. 2F414A/Qty.2400 Cartridges Batch No. 2F354A/Qty.36000 Cartridges	3ml Cartridge	770.21	770.21	801.02

4.	Lantus 100 IU / ML	10ml	2370.49	2370.49	2465.31"
	Each ml contains	Vial			
	Monocomponent Insulin Glargine - 100 IU				
	Batch no. 2F309A/Qty. 11200 Vial				

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/127/2012/F/F. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 16 नवम्बर, 2012

का.आ. 2740(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली-लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 127वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 06.11.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयतित विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयतित विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये हैं। तदनुसार आयतित विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
"1.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिसप्रो) प्रत्येक मिलि में : (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन सस्पेन्सन) 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. -C058178 /मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. -C023059D /मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. -C041974A /मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. -C014813G /मात्रा - 1500 कार्टिज	3 मिलि का कार्टिज	358.64	372.99

2	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिसप्रो) प्रत्येक मिलि में : (50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटाभिन सस्पेन्सन) 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - C030687D / मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. - C037600C / मात्रा - 1500 कार्टिज	3 मिलि का कार्टिज	358.64	372.99
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिसप्रो) प्रत्येक मिलि इन्सुलिन लिसप्रो में 100 आईयू (3.5 मिग्रा.) इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - C058177 / मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. - C028433A / मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. - C028319A / मात्रा - 1500 कार्टिज बेच सं. - A941149D / मात्रा - 1500 कार्टिज	3 मिलि का कार्टिज	358.64	372.99
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक पेन 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि इन्सुलिन लिसप्रो में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - C003605K / मात्रा - 1500 प्रिफिल्ड पेन बेच सं. - A897244C / मात्रा - 1500 प्रिफिल्ड पेन	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	482.33	501.62
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटाभिन सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीएच. ईयूआर. (आर-डीएनए ऑरिजिन) बेच सं. - C009452L / मात्रा - 1500 प्रिफिल्ड पेन	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	482.33	501.62

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./127/2012/वि/फा. सं. 8(36)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New-Delhi, the 16th November, 2012

S.O. 2740(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Eli-Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

NPPA in its 127th Authority Meeting held on 06.11.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
"1.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contains : (25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine Suspension) 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin) B. No. C058178/Qty 1500 cartridge B. No. C023059D/Qty 1500 cartridge ✓ B. No. C041974A/Qty 1500 cartridge - B. No. C014813G/Qty 1500 cartridge -	3ml Cartridge	358.64	372.99

2.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain : (50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Suspension), 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin) B. No. C030687D/Qty 1500 cartridge B. No. C037600C/Qty 1500 cartridge	3ml Cartridge	358.64	372.99
3.	Monocomponent Insulin Humalog 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml Insulin Lispro contains 100 IU (3.5 mg) Insulin Lispro (r-DNA origin) Batch No. C058177/Qty. 1500 cartridge Batch No. C028433A/Qty. 1500 cartridge - Batch No. C028319A/Qty. 1500 cartridge - Batch No. A941149D/Qty. 1500 cartridge-	3ml Cartridge	358.64	372.99
4.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Pen 100IU/ml Each ml of Insulin Lispro contains 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. C003605K / Qty. 1500 Prefilled Pens - Batch no. A897244C / Qty. 1500 Prefilled Pens -	3 ml Prefilled Kwik Pen	482.33	501.62
5.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine Suspension contains: 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA origin) Batch no. C009452L / Qty. 1500 Prefilled Pens	3 ml Prefilled Kwik Pen	482.33	501.62"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/127/2012/F/F. No. 8(36)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

S. K. BHATT, Dy. Director